# (19) 日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-143126 (P2004-143126A)

(43) 公開日 平成16年5月20日(2004.5.20)

(51) Int.C1.7

FΙ

テーマコード (参考)

A61K 35/78 A61K 31/7048 A 6 1 K 35/78 A 6 1 K 31/7048 4C086

A61P 1/00

A 6 1 P 1/00

4C088

# 審査請求 未請求 請求項の数 3 OL (全 15 頁)

(21) 出願番号

特願2002-312828 (P2002-312828)

(22) 出願日

平成14年10月28日 (2002.10.28)

平成14年8月5 (74

(71) 出願人 599100109 株式会社

株式会社 タカマ

山口県下関市上条町1-8

特許法第30条第1項適用申請有り 平成14年8月5 日 和藻医薬学会発行の「和藻医薬学雑誌 19巻 増

刊号」に発表

(74) 代理人 100092222

弁理士 水野 喜夫

(72) 発明者 松田 久司

京都市山科区小野鐘付田町22-2

(72) 発明者 森川 敏生

京都市伏見区竹田浄菩提院町108

(72) 発明者 吉川 雅之

大阪府箕面市粟生外院4-22-7

|Fターム(参考) 4C086 AA01 AA02 EA19 GA17 MA01

MA04 NA14 ZA66

4C088 AB85 AC02 AC10 BA08 CA03

MA52 NA14 ZA66

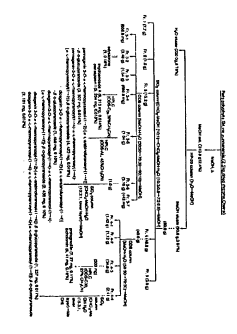
#### (54) 【発明の名称】胃粘膜保護剤

### (57)【要約】

【課題】従来の副作用のある合成系胃粘膜保護剤に代替する生体安全性及び経済性に優れる天然植物を利用したステロイドサポニン系の胃粘膜保護剤を提供する。

【解決手段】ユリ科(Liliaceae)ツクパネソウ属(PariS)植物に含有されるステロイドサポニン成分を利用してなる胃粘膜保護剤。

【選択図】 図1



#### 【特許請求の範囲】

#### 【請求項1】

ユリ科(しiliaceae) ツクパネソウ属(Paris) 植物に含有されるステロイドサポニン成分を利用してなる胃粘膜保護剤。

### 【請求項2】

ユリ科ツクバネソウ属植物が、 蚤休、重楼又は王孫である請求項 1 に記載の胃粘膜保護剤

### 【請求項3】

ユリ科ックパネソウ属植物が、粉末及び/又は抽出物の形態で利用される請求項1または 2 に記載の胃粘膜保護剤。

10

【発明の詳細な説明】

### [0001]

#### 【発明の属する技術分野】

本発明は、胃粘膜保護剤に関し、より詳細には、ユリ科(Liliaceae)ツクパネソウ属(Paris)植物に含有されるステロイドサポニン(Steroid SaPonin)成分を利用してなる胃粘膜保護剤に関する。

#### [0002]

# 【従来の技術】

本発明者らは、天然植物に由来した有効資源の開発にとりくんでいる。今日まで種々の効能・効果を有する植物資源を開発して来ている。

20

30

#### [0003]

天然植物を採用した有用製品の開発分野の1つとして、合成品に代替する生体安全性に優れ、かつ、副作用のない胃粘膜保護剤の開発がある。

消化性潰 治療剤は大きく大別して攻撃因子抑制剤と防御因子増強剤の2つに区分され、胃粘膜保護剤は後者の区分に属する。胃や腸といった消化器官の粘膜が損傷をきたした種々の消化性潰 は、粘膜の防御能力が弱くなることと胃液などの攻撃因子の分泌などが多くなり、そのパランスがくずれたことに起因することが多い。

従来の消化性潰 治療には、H2 受容体 抗剤のガスターやプトロンポンプ阻害剤などの攻撃因子抑制剤が広く用いられてきた。一方、治療・改善のみならず、予防的効果を持される防御因子増強剤としては、セトラキセートなどの胃粘膜微少循環改善剤やスターをからする、改善のみならず、予防的効果の見いる、セトラキセートなどの胃粘膜微少循環改善剤やスターを対している。 加えてきたが、その比率高齢者に対し、抑制剤と比較して少ないものであった。 加えて、近年増加の一分とで高齢者に対し、は身体機能が低下しているために、様々な代謝や排 が遅くなり、攻撃因子抑制剤のほのは、攻撃因子が高く、むしろ防御因子増強剤の方が適しているとのからないのでは、1回1~1、2分を1日3回:1日量として3~3、6分、セトラキセートは、1回200m分を1日3~4回:1日量として600~800m分)が必要であり、より安全で効果の高い防御因子増強剤が求められている。

[0004]

前記した胃粘膜保護剤の開発に関連して、本発明者は、先に胃粘膜保護作用を有する多数のトリテルペンサポニン(せかしてヒャアenoid Saponin)を明らかにしている。これらの研究成果は、例えば、Life Sci.、63、PL245~250(1998):Euか、J. Phaかmacol.、373、63~70(1999):chem. Phram. Bull.、49、863~870(2001)に報告されている

40

50

#### [0005]

# 【発明が解決しようとする課題】

本発明者らは、天然植物を利用した胃粘膜保護剤の開発において、更に有用な利用植物を求めて鋭意、検討を進めている。

この結果、ユリ科(Liliaceae)ツクパネソウ属(Paris)植物であり、ヒ

マラヤから中国南部、台湾にかけて分布する「重楼」の根茎の抽出エキスにエタノール誘発胃粘膜損傷に対して強い抑制作用があることを見い出した。

[0006]

そして、この抽出エキス成分について検討したところ、胃粘膜損傷の抑制に有効な成分が、前記したトリテルペンサポニンとは異質のステロイドサポニン(Stehoid SaPonin)であることを見い出した。

前記した知見をペースに重楼以外のユリ科(Liliaceae)ツクパネソウ属(PariS)植物についても検討したところ、ユリ科ツクパネソウ属植物がステロイドサポニンを豊富に含有しており、この植物が胃粘膜保護剤として有用植物であることをつきとめた。

10

[0007]

本発明は、前記知見をペースにして完成されたものである。

本発明により、合成品に代替し、生体安全性に優れ、かつ経済性に優れる胃粘膜保護剤が提供される。

[0008]

【課題を解決するための手段】

本発明を概説すれば、本発明は、ユリ科(Liliaceae)ックパネソウ属(Pahis)植物に含有されるステロイドサポニン成分を利用してなる胃粘膜保護剤に関するものである。

[0009]

20

以下、本発明の技術的構成について詳しく説明する。

[0010]

本発明の胃粘膜保護剤は、ユリ科(Liliaceae)のツクパネソウ属(Paris)植物を起源とするものである。

ユリ科ツクパネソウ属植物である蟹体、重楼、王孫などは、中国伝総医学では天然薬物として位置付けられている。例えば、蟹体の薬効としては、解毒、鎮咳、強壮、強精などが伝承されており、また、 腫、 、 、 、 、 慢性器管炎、小児のひきつけの治療、疲労回復を目的に内服されたり、神経症皮膚炎、痔、へどの 傷の治療に外用されたりしている。重楼の薬効は、 療薬にして腫 中毒に外用されている。 また、王孫の薬効は、 鎮痛、強壮、消腫などの薬効が伝承されており、 衰弱疲労に内服されている。

30

しかしながら、これらの伝承薬効を科学的に証明するような医薬学的評価はほとんど行われておらず、ましてやユリ科ツクパネソウ属植物に胃粘膜保護に関する作用が認められたという報告はない。

[0011]

本発明の胃粘膜保護剤に利用することができる植物は、ユリ科(Liliaceae)ツクパネソウ属(PariS)に属するものであれば特に限定されるものではない。例えば、蛋休(PariS PolyPhylla)、重楼(PariS Petiolata)、王孫(PariS セetraPhylla)等を挙げることができる。

[0012]

以下、本発明に利用することができる具体的な植物について、植物名、学名、産地(中国 40 における省など)、を示す。

蚤休:七葉−枝花(学名:Paris PolyPhylla SMITH

Var. chinensis FRANCH.、産地:江蘇、 江、福建江西、安徴、湖北、四川、貴州、雲南、広東、広西など)、 弁蚤休(Paris PolyPhylla SMITH Var. Pubessens HANDMAZZ.、四川、雲南)、狭葉蚤休(Paris PolyPhylla

HANDMAZZ.、四川、雲南)、狭葉蚤休(Paris PolyPhylla SMITH Var. StenoPhylla FRANCH.、四川、雲南)、金線重楼(Paris PolyPhylla SMITH、贵州、雲南、四川、チベットなど)、雲南重楼(Paris PolyPhylla SMITH Var. Yunnan

30

50

ensis FRANCH.、HAND-MAZZ.、雲南)、クルマパツクパネソウ(Paris quadrifolia L. = Paris Verticillata.、山西など、日本、朝鮮、サハリン、シペリア)、重様: 具柄王孫(Paris Petiolata BAK ex FORB.、四川、広西など)、王孫: ツクパネソウ(Paris tetrPhylla A. GRAY.、江蘇、 江、江西、安徴、四川など、日本、朝鮮)などがある(「中葉大辞典」小学館編参照)。

[0013]

これらの植物は、種類や産地などによって、その中に含有される成分の量や種類に若干の 差異があるが、中国、朝鮮、日本、サハリン、シペリアなどの産地のほか、いずれの地域 に生育しているものでも使用することができる。

前記植物の利用部位は、根茎などの地下部のみならず、葉など、ツクパネソウ属植物の全ての部位を利用することができる。

[0014]

本発明の胃粘膜保護削は、前記ユリ科ツクパネソウ属植物に含有されるステロイドサポニン(Steroid Saponin)を有効成分とするものである。

前記ユリ科ツクパネソウ属植物から有効成分であるステロイドサポニンを利用する方法としては、これら植物の粉末体及び/又は抽出物を利用すればよい。例えば、抽出物を得るには、所望の抽出法を採用すればよい。後述するように、抽出操作により各種のステロイドサポニンが得られる。

一般的な抽出法としては、刻加工あるいは粉末化した植物を水あるいは低級アルコール(例えばメタノール、エタノール、プタノール、イソプルパノールなど)あるいはされらの退合溶媒にて、通常植物の約10倍量以上の溶媒量にて、(1)室温下、冷浸抽出であれば一昼夜、(2)沸騰水浴下熱時抽出であれば2~3時間、の抽出時間にて抽出すればよい。そして、抽出物を得るには、抽出液を5別後、残 に更に同量の溶媒を加え、同様の操作を2~3回くり返し、抽出液をあわせて減圧下濃縮し、抽出物を得ればよい。

[0015]

本発明において、ユリ科ツクパネソウ属植物の抽出物は、有効成分であるステロイドサポニンを含有しているものであれば有効であり、例えば重楼をメタノールで抽出したもの、 更に溶媒分画して得たもの、更に精製したものなど、いずれであってもよい。

[0016]

得られた抽出物は、濃縮して用いてもよい。濃縮は、低温減圧下で行うことが好ましい。また、この濃縮は乾固するまで行ってもよい。なお、濃縮する前にろ過し、ろ液を濃縮してもよい。

また、得られた抽出物は、精製処理に付してもよい。精製処理方法としては、クロマトグラフ法、イオン交換樹脂を使用する溶離法などを単独又は組み合せて使用する方法が挙げられる。

[0017]

前記したクロマトグラフ法としては、順相クロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー、遠心液体クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー等のいずれが又はそれらを組み合せてしようする方法が挙げられる。その際の担体、溶出溶媒などの精製条件は、各種クロマトグラフィーに対応して適宜選択することができる。例えば、順相クロマトグラフィーの場合には、クロロホルムーメタノール系の溶媒、逆相クロマトグラフィーの場合には水ーメタノール系の溶媒を使用することができる。

[0018]

また、前記したイオン交換樹脂を使用する溶離法としては、得られた抽出液を、水又は低級アルコールに希釈/溶解させ、この溶液をイオン交換樹脂に接触させて吸着させた後、低級アルコール又は水で溶離する方法が挙げられる。この際に使用される低級アルコールとしては種々のものを使用することができるがメタノールが好ましい。イオン交換樹脂としては、通常、当該分野の精製処理に使用されるものであれば特に限定されるものではな

20

40

く、例えば、巨大網状構造で多孔性の架橋されたポリスチレン系樹脂、アーパンライト、 セルローズ等が挙げられる。

[0019]

ユリ科ツクパネソウ属植物の抽出物は、医薬的に受容な塩、賦形剤、保存剤、着色剤、矯味剤等とともに、医薬品又は食品の製造分野において公知の方法によって、 粒、錠剤、カプセル剤などの種々の形態で使用することができる。

[0020]

本発明において、ユリ科ツクパネソウ属植物の粉末及び/又は抽出物の使用量は、含有するステロイドサポニンの種類や含有量、精製の度合、水分含有量、あるいは、年齢、症状等によって異なる。例えば、予防のために用いるには、成人 1 回につき 1 0~200m分程度、抽出物では精製の度合いや水分含有量などに応じて 1 0~200m分程度、好ましくは 1 0~50m分程度が学げられ、食前30分位に 1 日3回服用するのが望ましい。

[0021]

#### 【実施例】

以下、本発明を実施例により更に詳しく説明する。

なお、本発明は実施例のものに限定されないことはいうまでもないことである。

1. 重楼の抽出及び単離:

た。なお、抽出・分画スキームの全体像を図1に示す。

[0022]

以下、重楼の具体的な抽出法を説明する。

重楼(Paris PolyPlylla Var Yunnanensis)の乾燥根茎2.5k分を細断し、約10倍量のメタノール(約25 L、ナカライテスク社製、特級)を加え、加熱還流下、3時間抽出した。抽出液をひだ折りろ紙(アドパンテック社製、No.25紙)にてる別した後、残査にメタノールを加え、同様の抽出操作を合計3回繰り返した。抽出液を合わせ、ロータリーエパポレーターにて減圧下、溶媒留去し、メタノール抽出エキス311分(12.4%生薬がらの収率)を得た。

[0023]

得られたメタノール抽出エキスをダイアイオンHP-20カラム(日本練水社製、移動相 30:水↑メタノール)に付し、水溶出部220分(8. 8%)およびメタノール溶出部91分(3. 6%)を得た。

前記メタノール溶出部 8 0 9 を順相シリカゲルカラムクロマトグラフィー [(Si〇2 BW-200、富士シリシア社製、移動相:クロロホルム(ナカライテスク社製、特級) ーメタノール(10:1)「クロロホルムーメタノールー水(10:3:0.5 ↑ 7:3 :0.5) ↑メタノール] にてドア、1(7.79)、ドア、2(1.59)、ドア、3 (15.29)、ドア、4(49.69)、ドア、5(3.59)を得た。

[0024]

前記下と、3を逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィー [ODSクロマトレックス、富士シリシア社製、移動相:メタノール一水] および高速液体クロマトグラフィー [HPLC、探知器:RID-6A、 島津製作所社製:ポンプ: LC-10AS、 島津製作所社製:カラム:YMC-Pack ODS-AL 250×20mm i. d. . YMC社製、移動相:アセトニトリル(東京化成社製、HPLC大量分取用)一水] または順相シリカゲルカラムクロマトグラフィー [SiO2 BW-200, 移動相:クロロホルムーメタノールー水(10:3:1、下層)↑メタノール]にて分離・精製し、

1. Pennogenin  $3-0-\alpha-L-r$  LamnoPyranosyl-(1†2)- $[\alpha-L-\alpha r \alpha b inofuranosyl-(1†4)]-B-glucoPyranoside(1.0.014%).$ 

2. Pennogenin  $3-0-\alpha-L-r$  kamnopyranosyl-(1†4)- $\alpha-L-r$  kamnopyranosyl(1†4)- $(\alpha-L-r$  kamnop

 $\gamma$ ranos $\gamma$ I - (1†2)] -  $\beta$  -  $\beta$ rucoP $\gamma$ ranos ide (2.0.019%).

8. diosgenin  $8-0-\alpha-L-r$  LamnoPyranosyl-(1†2)-[ $\alpha-L$ -arainofuranosyl-(1†4)]- $\beta$ -glucoPyranoside(8, 0, 10%)].

4. diosgenin  $8-0-\alpha-L-r$  hamnoPyranosyl-(1<sup>†</sup>4)  $-\alpha-L-r$  hamnoPyranosyl-(1<sup>†</sup>4)  $-(\alpha-L-r)$  hamnoPyranosyl-(1-2)]  $-\beta-\beta$ lucoPyranoside(4. 0. 10%).

5. Parisa Ponin (5, 0, 018%).

6. tri3ofoenoside A(6.0.014%).

9. edysterone (9, 0, 18%), を得た。

# [0025]

### [0026]

前記抽出・分画スキームにより得られた各種のステロイドサポニン化合物(1~9)の化学構造式は、下記の〔化1〕~〔化9〕で示されるものである。なお、下記の化1~化9 は、前記化合物1~9に対応するものである。

[0027]

# 【化1】

HO OH HO CH 3 HO OH HO O

[0028]

10

20

30

【化2】

【0081】 【化5】

20

[0032] [化6]

20

30

•

# [0036]

前記化合物 1 ~ 8 のステロイドサポニンにおいて、化合物 1 ~ 4 はフロスタン型ステロイドサポニン、化合物 5 ~ 8 はスピロスタン型ステロイドサポニン、といわれるものである。なお、化合物 9 はステロールといわれるものである。

なお、前記化5で示される化合物5(ParisaPonin)は、本発明者らによって初めて確認された新しいステロイドサポニン化合物であり、別途に物質特許として特許出願がなされている。前記新規化合物である化合物5は、ツクパネソウ属(Paris)植物から見い出されたステロイドサポニン(Steroid SaPonin)との名(略称)されている。

[0037]

20

### 2. 胃粘膜保護作用の検証:

前記抽出・分画スキーム(図1参照)により得られた各種のステロイドサポニンの胃粘膜保護作用について検証した。

胃粘膜保護作用の有無について、次の二つのモデルをラットに適用して行った。

(1). エタノール誘発胃粘膜損傷モデル

3C

(2) インドメタシン誘発胃粘膜損傷モデル

24~26時間絶食させたSPrague-Dawley系雄性ラット(体重約250分)に被験物質を経口投与し、1時間後にインドメタシンを20mg/kgの用量で経口投与した。4時間後にエーテル麻酔下、頚椎脱臼により安条死させ、直ちに胃を摘出した。1.5%ホルマリン10mlを胃内に注入し固定した後、大に沿って切り開き、損傷の長さ(mm)を測定し、損傷係数とした。

[0038]

2-(1). MeoH抽出液(MeOH e×tract)、MeOH溶出部、H2O 溶出部のエタノール誘発胃粘膜損傷抑制効果:

40

MeOH抽出液(MeOH-e×tract)、及び、これを水「メタノールでカラム分離して得たMeOH溶出部(MeOH-elutedfraction)とH2O溶出部(H2O-eluted fraction)について、エタノール誘発胃粘膜損傷の抑制効果について調べた。結果を下記の表1に示す。

なお、表1及び他の表において、数値はthe mean (平均値)  $\pm 8$ . E. M (標準誤差) で示され、(\*) 9 は 9 に

[0039]

【 表 1 】

処置名	投与容量	n	胃損傷抑制		
	(mg/kg,経口)		損傷(mm)	抑制率(%)	
Control	-	6	136.5± 3.6	_	
MeOH extract	2 5	6	91.0±10.7**	33. 3	
	5 0	6	52.9±13.7**	61. 2	
	100	6	20.6±6.0**	84. 9	
	200	6	2.6±1.5**	98. 1	
Control		8	140.4±5.5	<b>–</b> ·	
MeOH-eluted fraction	10	8	82. 7±9. 7**	41.1	
	2 5	8	65.8±7.2**	53. 1	
	5 0	8	24.2±7.7**	82. 8	
H <sub>2</sub> 0-eluted fraction	10	6	117.4±9.0	16. 4	
	2 5	6	110.2±7.7*	21. 5	
	5 0	6	113.7±4.9*	19. 0	
Control	_	6	159.2±21.0		
Omeprazole	- 10	6	90.6±21.2**	43. 1	,
	2 0	6	16.9± 6.1**	89. 4	

[0040]

表1より、胃損傷抑制効果は、MeOH溶出部、MeOH抽出液、H₂O 溶出部の順で 低下していることがわかる。

なお、表1において、OmePrazoleは、市販合成品(例えば、吉富製業社製また はアストラ・ジャパン社製のオメパラソール錠)の健胃剤(プロトン・ポンプ阻害剤)を 意味する。

[0041]

2 - (2). 化合物 1 ~ 4 及びディオスゲニンのエタノール誘発胃粘膜損傷抑制効果: 次に、前記化合物1~4及びディオスケニン(diossenin)(前記化合物3の非 糖部をなす化合物)のエタノール誘発胃粘膜損傷の抑制効果について調べた。結果を下記 の表2に示す。

[0042]

【表2】

30

処置名	投与容量	n	胃損傷抑制効果		
	(mg/kg,経口)		損傷(mm)	抑制率(%)	
Control	_	9	141.0±14.3	-	
化合物1	1. 25	6	72.6±12.6**	48. 5	
	2. 5	9	24.1± 7.4**	82. 9	
	5. 0	9	8.9± 4.4**	93. 7	
化合物2	1. 25	6	66.0± 7.2**	53. 2	
	2. 5	9	44.0±10.4**	68. 8	
	5. 0	9	20.0± 3.6**	85. 8	
Control	_	6	126.1± 5.7	-	
化合物3	2. 5	6	76.1±17.9	39. 7	
	5. 0	9	46.5±11.3**	63. 1	
	10.0	6	11.4± 4.2**	91. 0	
化合物 4	2. 5	6	125. 4±10. 1	0.6	
	5. 0	9	96.4±17.8*	23. 6	
	10.0	9	60.0±11.2**	51. 9	
Control	_	5	107.0±14.5	-	
ディオスゲニン	2. 5	5	81.3±10.8	24.3	
	5. 0	5	83.8±12.3	21. 7	
	10.0	5	76.9± 9.4	28. 1	

10

30

# [0043]

表2より、胃損傷抑制効果は、化合物1~2は化合物3~4に比較して顕著であることがわかる。また、ディオスグニンの活性は低いことがわかる。

これら化合物の前記した化学構造式がらみて、化合物 1 ~ 2 は化合物 3 ~ 4 と比較して、1 7 位に水酸基を有することに特徴がある。

また、ディオスグニンは、 3 位に糖部をもたない非糖部をなす化合物である。このことからみて、ステロイドサポニンの胃損傷抑制効果において、 3 位糖鎖構造が活性発現に必須であり、 1 7 位水酸基は強い活性発現に重要であることがわかる。

[0044]

2- (3). 化合物 1~4及びディオスグニンのインドメタシン誘発胃粘膜損傷抑制効果

[0045]

【表3】

処置名	投与容量	n	<b>胃損傷抑制効果</b>		
	(mg/kg,経口)		損傷(mm)	抑制率(%)	
Control	<u> </u>	8	70.4± 2.3		
化合物1	1. 25	6	34.9± 9.1**	50. 4	
	2. 5	5	30.3±11.6**	57.0	
,	5. 0	8	21.0± 3.6**	70. 2	
化合物2	1. 25	5	58.4±16.4	17.0	
	2. 5	5	29.6± 2.6**	58. 0	
	5. 0	8	38.0± 9.2**	46. 0	
Control	-	6	7,0.8± 5.3		
化合物3	2. 5	6	27.9± 6.6**	60. 6	
	5. 0	6	23.2± 5.8**	67. 2	
	10.0	6	10.9± 5.1**	84. 6	
化合物 4	2. 5	6	57.3± 8.0	19. 1	
	5. 0	6	31.3± 8.3**	55. 8	
	10.0	6	19.2± 4.1**	72. 9	
Control	_	5	54.6±16.5		
ディオスゲニン	2. 5	5	61.5±14.4	-12.6	
	5. 0	6	67.0±17.7	-22. 7	
	10.0	5	49.9±16.9	8. 6	

20

10

# [0046]

表 3 か 5 、 化 合 物 1 ~ 4 は 、 低 い 投 与 用 量 の イ ン ド メ タ シ ン 誘 発 胃 粘 膜 損 傷 抑 制 効 果 に お いて、前記エタノール誘発胃粘膜損傷抑制効果とほぼ同じ傾向を示していること、高い投 与用量の場合には化合物 8 ~ 4 が化合物 1 ~ 2 より良い結果を示していることが判る。 [0047]

2-(4). 化合物 5~7のメタノール誘発胃粘膜損傷抑制効果:

次に、前記抽出・分画スキーム(図1参照)で抽出、単離された化合物5~7のメタノー 40 ル誘発胃粘膜損傷抑制効果について調べた。結果を下記の表4に示す。

[0048]

【表4】

処置名	投与容量	n	胃損傷抑制効果	
	(mg/kg,経口)		損傷(mm)	抑制率(%)
Control	_	6	126.0± 9.1	-
化合物5	2. 5	6	114.4±10.5	9. 2
	5. 0	6	106.3±10.7	15.6
化合物 6	2. 5	6	93.0± 8.9	26. 2
	5. 0	6	111.2±14.1	11.7
化合物7	2. 5	5	115.3± 7.6	8. 5
	5. 0	6	108.2± 9.5	14. 1

# [0049]

表4から化合物5~7においても、低い投与用量(2.5~5.0m分)で10~20%の抑制率を示していることがわかり、これら化合物は胃粘膜保護剤として有用なものである。

20

#### [0050]

2-(5). 化合物 5~6のインドメタシン誘発胃粘膜損傷抑制効果:

次に、化合物 5 ~ 6 のインドメタシン誘発胃粘膜損傷抑制効果について調べた。結果を下記の表 5 に示す

[0051]

【表5】

処置名	投与容量	n	胃損傷抑制効果	
	(mg/kg,経口)		損傷(㎜)	抑制率(%)
Control	_	5	88.9± 5.5	-
化合物 5	5. 0	5	82.5±14.7	7.2
化合物 6	5. 0	5	74.7±26.6	16.0

30

# [0052]

表 5 から、化合物 5 ~ 6 においても、低い投与用量において 1 0 ~ 2 0 %の抑制率を示していることがわかり、これら化合物は胃粘膜保護剤として有用なものである。

[0053]

40

### 2-(6). 急性毒性試験

体重約20~25分の d d Y 系 マウスを 雌、 雄とも各一群10匹とし、 本 発明の 胃 粘膜保護 削を500m 分 / k分を経口 投 与 し、 工 サ、 水を 自由 に 与 え、 2weeks、 生 死 を 観察 し た。 その 結果、 死 亡 例 や 行 動 の 異 常 な もの は 全 く 観察 さ れ ず、 本 発 明 の 胃 粘 膜 保 護 削 が 安 全 で あ る こ と が わ か っ た 。

[0054]

# 【発明の効果】

本発明により、従来のオメパラゲール(OMEPのよのLE)等の合成医薬品系の胃粘膜保護剤に代る天然植物系の生体安全性と経済性に優れる胃粘膜保護剤が提供される。即ち、本発明により、ユリ科(Liliのceのe)ツクパネソウ属(Pのよ:S)植物

に含有されるステロイドサポニン成分を有効成分とする生体安全性と経済性に優れる天然植物系の胃粘膜保護剤が提供される。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の胃粘膜保護剤の主成分であるステロイドサポニンを重様から得るための 抽出・分画スキームを示す図である。



